

### Internationales Bûro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 6/083, C08F 22/10, 299/04, C08G 63/91, A61L 27/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/20839

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

22. Mai 1998 (22.05.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/06029

(22) Internationales Anmeldedatum: 31. Oktober 1997 (31.10.97)

(30) Prioritätsdaten: 196 46 782.9

13. November 1996 (13.11.96) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, D-64293 Darmstadt (DE).

(72), Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WENZ, Robert [DE/DE]; Frankfurter Strasse 11, D-61206 Wöllstadt (DE). NIES, Berthold [DE/DE]; Bahnhofstrasse 27, D-64407 Fränkisch-Crumbach (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Postfach, D-64271 Darmstadt (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: BIOLOGICALLY RESORBABLE POLYMERIZATION PRODUCTS MADE OF BINDING AGENT SYSTEMS WHICH CAN BE HARDENED BY RADIATION

(54) Bezeichnung: BIORESORBIERBARE POLYMERISATIONSPRODUKTE AUS STRAHLUNGSHÄRTBAREN BINDEMITTEL------SYSTEMEN

#### (57) Abstract

The invention relates to a method for producing biologically resorbable polymerization products, characterized in that momomer compounds. mainly consisting of compositions of formula (I), are polymerized by means of electromagnetic radiation. In formula (I) R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> mean individually -(CH<sub>2</sub>)-, -CH(CH<sub>3</sub>)-, - CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-, -CH(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>-,

-CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)-, 1.2-, 1.3-, or 1.4 phenylene; R<sup>4</sup>, R<sup>4</sup>' mean individually - H or CH<sub>3</sub>; i, j, k mean individually 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 or 10 and n means 0 or 1. Also described is the use of biologically resorbable polymerization products in the production of tooth enamel, tooth inlays and/or implantable moulded bodies.

#### (57) Zusammenfassung

Die Ersindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von bioresorbierbaren Polymerisationsprodukten, dadurch gekennzeichnet, daß monomere Verbindungen, im wesentlichen bestehend aus Zusammensetzungen der Formel (I), worin R1, R2, R3 jeweils unabhängig voneinander -(CH<sub>2</sub>)-, -CH(CH<sub>3</sub>)-, -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-, -CH(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)-, 1,2-, 1,3- oder 1,4-Phenylen; R4, R4', R4" jeweils unabhängig voneinader H oder CH3, i, j, k jeweils unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10 und n 0 oder 1 bedeuten, mittels elektromagnetischer Strahlung polymerisiert werden, sowie die Verwendung von bioresorbierbaren Polymerisationsprodukten zur Herstellung von Zahnlacken, Zahn-Inlays und/oder implantierbaren Formkörpern.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakci
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑÜ	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
Сн	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
СМ	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
cυ	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
cz	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Pöderation		
DB	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
1							

PCT/EP97/06029

### Bior sorbi rbar Polymerisationsprodukte aus strahlungshärtbaren Bind mitt Isystem n

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von bioresorbierbaren
Polymerisationsprodukten, dadurch gekennzeichnet, daß monomere Verbindungen, im wesentlichen bestehend aus Zusammensetzungen der Formel I

worin

25 bedeuten,

30

35

mittels elektromagnetischer Strahlung polymerisiert werden.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammensetzungen der Formel I bei Temperaturen zwischen 0 und 80 °C polymerisiert werden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymerisation der Zusammensetzungen der Formel I unter Zusatz eines Starters und/oder eines Beschleunigers durchgeführt werd n.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein bioresorbierbares Polymerisationsprodukt auf Basis von Ethylenglycol- und/oder Glycero-oligoester-(meth)acrylaten, erhältlich nach einem der genannten Verfahren.

5

20

30

35

Polymerisierbare Bindemittelsysteme auf Basis von (Meth)acrylsäureestern an Polyester-Oligomerketten aus Hydroxycarbonsäuren sind z.B. aus der EP 0 085 944 und EP 0 086 401 bekannt.

- Knochenersatzmaterialien und implantierbare Pharmakadepots, die auf Acrylatkunststoffen basieren sind seit langem bekannt. Polymermaterialien auf Basis von Acryl- und/oder Methacrylsäureestern haben sich hier aufgrund ihrer Biokompatibilität, ihrer vorzüglichen Festigkeitseigenschaften, ihrer günstigen Eigenschaften bei der Freisetzung eingelagerter pharmazeutischer Wirkstoffe und nicht zuletzt aufgrund ihrer anwendungsgerechten Verarbeitbarkeit bewährt.
  - Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, bioresorbierbare Polymere, die leicht herzustellen sind, zur Verfügung zu stellen, insbesondere solche, die zur Herstellung von Knochen- und Zahnersatzmaterialien verwendet werden können.

Die Verwendung von (Meth)acrylsäurestern als Monomere für die Anwendung in Dentalwerkstoffen ist z.B. in der EP 0 206 074 beschrieben.

- Vorgefertigte Formkörper (Inserts) auf der Basis von ethylenisch polymerisierbarer Materialien sind z.B. in der DE 43 39 399 offenbart.

  Andere Formkörper mit vorbestimmter Porenstruktur auf Hydroxylapatitbasis sind z.B. in der DE 42 05 969 beschrieben.
  - Ein Verfahren zur Herstellung von Zahnfüllungen aus lichthärtendem Kunststoff ist in der DE 40 30 168 beschrieben.
    - Photopolymerisierbare Massen für die Zahnbehandlung auf Basis von Phenylen, Diphenylen oder überbrücktem Phenylen sind in der DE 21 26 419 offenbart.
  - Andere photopolymerisierbare Massen mit Ketonzusätzen sind in der EP 0 090493 beschrieben.



Es wurde gefunden, daß di Zusammens tzungen der Formel I sehr leicht durch Bestrahlung polymerisiert werden können, und die so erhaltenen Polymerprodukte, neben ihrer Bioresorbierbarkeit bzw. Biodegradationsfähigkeit sehr wertvolle Eigenschaften in Verarbeitungsprodukten wie Zahnlack, Zahn-Inlays oder porösen Formkörpern besitzen.

Die bioresorbierbaren Polymerisationsprodukte auf Basis von Ethylenglycol- und/oder Glycero-oligoester-(meth)acrylaten gemäß Anspruch 4 können in der Zahn- und Knochenchirurgie verwendet werden.

10

15

20

25

30

35

5

Gegenstand der Erfindung ist dementsprechend ein Verfahren zur Herstellung von bioresorbierbaren Polymerisationsprodukten, dadurch gekennzeichnet, daß monomere Verbindungen, im wesentlichen bestehend aus Zusammensetzungen der Formel I mittels elektromagnetischer Strahlung polymerisiert werden.

Die zur Polymerisation eingesetzte Strahlung liegt im Bereich von 800 nm (nahes Infrarot/sichtbares Licht) bis zu 10<sup>-4</sup> nm (γ-Strahlen bzw. Röntgenstrahlen). Besonders bevorzugt ist der Bereich des sichtbaren und UV-Lichtes im Bereich von 800 nm bis 1 nm, ganz besonders bevorzugt ist hierbei der Bereich von 800 bis 50 nm, wohingegen ein weiterer bevorzugter Bereich Wellenlängen von 1 bis 10<sup>-4</sup> nm aufweist.

Die Ethylenglycol- bzw. Glycero-oligoester-(meth)acrylate sind vorzugsweise aus einem Mol Ethylen oder Glycerin, 2 bis 10, insbesondere 2 bis 6 Mol Monohydroxy-monocarbonsäure und 2 bis 3, vorzugsweise 2 Mol Methacrylsäure, gebildet.

Bevorzugte Monohydroxy-monocarbonsäuren sind Glycolsäure, Hydroxypropionsäure, Hydroxybuttersäure und/oder Hydroxybenzoesäure, ganz besonders bevorzugt ist Milchsäure. Infolgedessen sind bevorzugte Zusammensetzungen der Formel I die Ethylenglycol- und/oder Glycerooligolactid-bismethacrylate.

Die Polymerisation erfolgt bei Temperaturen von 0 bis 80 °C, vorzugsweise zwischen 10 und 60 °C, ganz besonders bevorzugt zwischen 20 und 40 °C.

30

35

Es können auch Initiatoren zugesetzt werden. Als geeignete Initiatoren kommen z.B. Borverbindungen, wi in EP 0 085 944 beschrieben, in Frage.

- Gegenstand der Erfindung ist weiterhin ein Zahnlack auf Basis von bioresorbierbaren Polymerisationsprodukten gemäß Anspruch 4, erhältlich
  - a) durch Vermischen der monomeren Zusammensetzung mit 0,05 bis 4 Gew. % Campherchinon,
  - b) Aufbringen der Mischung auf das zu lackierende Gewebe oder den Zahn und
  - c) Polymerisation mittels elektromagnetischer Strahlung im Bereich von 50 bis 800 nm.

Der erfindungsgemäße Zahnlack ist von seinem chemischen Aufbau her resorbierbar. Aus diesem Grund eignet er sich besonders zur Behandlung von Parodonditis, die gekennzeichnet ist durch Zahnfleischtaschen, Bildung besiedelter Plaques und schließlich mit zunehmendem Verlust des peridontalen Ligamentes, welches die Verbindung zwischen Wurzelzement und Alveolarfach darstellt. Durch den Verlust dieses Zahnhalteapparates kommt es schließlich zur Lockerung und zum Verlust des Zahnes.

Der derzeitige Stand der zahnmedizinischen Behandlung besteht aus dem Debridement des gebildeten Zwischenraumes zwischen Alveolarfach und Zahnwurzel, Glättung der Wurzeloberfläche und Einnähen einer Folie oder Membran (z.B. Gore-Membran) zum Zwecke der Verhinderung des Einwachsens von Bindegewebe aus der Gingivia im Sinne der gesteuerten

25 wachsens von Bindegewebe aus der Gingivia im Sinne der gesteuerten Geweberegeneration.

Das Einbringen der Folie bzw. Membran sowie deren Befestigung stellen hohe Anforderungen an den Operateur. Der erfindungsgemäße Zahnlack dient dazu die Folie bzw. Membran okklusiv im Alveolarfach zu verankern oder der Lack wird in den Defekt im Sinne eines Platzhalters zur gesteuerten Geweberegeneration eingebracht.

Zur Beschleunigung der Regeneration des Zahnhalteapparates kann in das Alveolarfach zunächst ein schnell resorbierbares Material wie z.B. Knochensiegel, eingebracht werden und darauf im Anschluß der Zahnlack aufgetragen und zur Polymerisation gebracht werden.

10

15

20

30

35

381

In den Zahnlack kann, zur Verbesserung der Wurzetzementbildung durch die Odontoblasten Calcium-Salz , gegen bakterielle Besiedlung Antibiotika oder Desinfektiva eingemischt werden. Eine weitere Möglichkeit ist das Einmischen von Elastase-Inhibitoren. Bei paradontalen Erkrankungen werden in der Sulcus-Flüssigkeit hohe, aus polymorphkernigen Granulozyten stammende Elastasekonzentrationen gefunden. Diese hohen Elastasekonzentrationen sind mitverantwortlich, daß Gewebe des peridontalen Zahnhalteapparates abgebaut wird und der Attachment-Verlust fortschreitet. Weiterhin können Natrium-Monofluor-phosphat, Aminfluoride und/oder andere Fluordonatoren beigemischt werden.

Bei der Behandlung von freiliegenden Zahnhälsen wird derzeit z.B. Aminfluorid oder Lokalanästhetika enthaltender Zahnlack aufgetragen, um die Zahnhälse unempfindlicher zu machen bzw. durch die Freisetzung von Amin- oder anderer Fluoride die Zahnhälse zu härten. Diese Zahnlacke haben jedoch nur eine kurze Haltbarkeit auf der Zahnoberfläche, in der Regel von nur wenigen Stunden.

Durch die Einmischung von Campherchinon wird der Zahnlack schneller zum Aushärten gebracht. Die zuzumischenden Mengen liegen vorzugsweise zwischen 0,05 und 4 Gew. % Campherchinon, insbesondere zwischen 0,1 und 0,5 Gew. %.

Die Polymerisation erfolgt z.B. durch Bestrahlung mit sichtbarer oder UV-Strahlung bei Wellenlängen von 800 bis 50 nm, vorzugsweise zwischen 500 und 300 nm.

Zahnlacke mit unterschiedlichen Viskositäten sind durch Zumischen von z.B. Glycero-oligoestern und/oder Glycero-oligoester-(meth)acrylaten zu Ethylenglycol- und/oder Glycero-oligoester-(meth)acrylaten, die schon mit Campherchinon versetzt sind, erhältlich. Vorzugsweise werden z.B. Glycero-oligolactide, die aus einem Mol Glycerin und 6 bis 14 Mol Milchsäure gebildet sind, zu Ethylenglycol-oligolactid-bismethacrylaten, zugemischt. Ganz besonders bevorzugt sind als zuzumischende Bindemittel Glycero-oligolactide (1:8 bis 1:12), die aus einem Mol Glycerin und 8 bis 12 Mol Milchsäure bestehen.

35

Di zuzumischenden Meng n liegen vorzugsweise zwischen 20 und 60 Gew. % Glycero-oligolactid, insbesonders zwisch n 30 und 50 G w. %.

Nach dem Einmischen der Glycero-oligoester- bzw. Glyceroligoester-5 (meth)acrylate bleibt das System lichthärtend.

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin Zahn-Inlays auf Basis von zunächst bioresorbierbaren Polymerisationsprodukten gemäß Anspruch 4, erhältlich

- durch Vermischen der monomeren Zusammensetzung mit 10 bis 80 Gew. % Hydroxylapatit,
  - b) Einbringen der Masse in einen zahntechnischen Negativabdruck und
  - c) Polymerisation mittels elektromagnetischer Strahlung < 10 nm.

Ein in der restaurativen Zahnheilkunde beim Füllen von Zahnlöchern auftretendes Problem, stellt der Polymerisationsschrumpf der Materialien (Inserts) dar, der zur Bildung von Spalten im Zahnseitenbereich führt.

20 Die erfindungsgemäßen Inlays weisen keine derartige Schrumpfung auf.

Die Inlays sind erhältlich durch Vermischung von Ethylenglycol-oligoester-(meth)acrylat mit 10 bis 80 Gew. % Hydroxylapatit, vorzugsweise mit 20 bis 70 Gew. %.

- Die vor der Polymerisation hochviskose Masse wird in ein zahntechnisches Abformmaterial (Negativabdruck) eingebracht und durch γ-Strahlung mit Wellenlängen < 10 nm, besonders im Bereich von 1 bis 10<sup>-4</sup> nm, vorzugsweise im Bereich von 10<sup>-1</sup> bis 10<sup>-3</sup> nm, ausgehärtet.
- Bei den zu verwenden Strahlungsquellen liegen die entsprechenden Intensitäten (Strahlungsdichten) bei 10 bis 60 kGray, vorzugsweise bei 20 bis 50 kGray [rem/cm²].

Die entstehenden Körper sind durch Sägen oder Bohren mechanisch bearbeitbar. Die so erhaltenen Inlays lassen sich anschließend in den vorbereiteten Zahn einbringen und beispielsweise durch Verwendung eines

25

30

133

: 45

Knochenklebers, bestehend z.B. aus Ethylenglycol-oligolactid-bismethacrylat und ein m Starter, einkleben.

Einlagerungsversuche der erfindungsgemäßen Inlays über 6 Monate bei 60 °C zeigten, daß das Material kein Wasser aufnimmt. Ein Masseverlust wie er durch Degradation entstehen könnte, ist nicht festzustellen.

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin implantierbare Formkörper mit interkonnektierendem Porensystem auf Basis von bioresorbierbaren Polymerisationsprodukten gemäß Anspruch 4, erhältlich

- a) durch Einbringen der monomeren Zusammensetzung in eine poröse Matrix und
- b) Polymerisation mittels elektromagnetischer Strahlung < 10 nm.
- Die erfindungsgemäßen Formen sind als Knochenersatzmaterial mit Platzhalterfunktion bestens geeignet, da die das Porensystem bildenden Trabekel dem neugebildeten Knochen als Leitschiene dienen können. Nach einer gewissen Zeit wird das Polymer vollständig abgebaut, so daß nur noch neugebildeter Knochen verbleibt, der sich dann den entsprechenden Belastungsrichtungen des Knochens optimal anpassen kann.

Die Formkörper mit interkonnektierendem Porensystem werden hergestellt, indem Matrizen, wie z.B. Zuckerwürfel in eine Siliconform eingebracht werden und diese dann mit dem monomeren Ethylenglycolund/oder Glycero-oligoester-(meth)acrylat getränkt werden. Das Monomer wird durch Bestrahlen mit y-Strahlung zur Polymerisation gebracht.

Benutzt wird γ-Strahlung mit Wellenlängen < 10 nm, besonders im Bereich von 1 bis 10<sup>-4</sup> nm, vorzugsweise im Bereich von 10<sup>-1</sup> bis 10<sup>-3</sup> nm. Bei den zu verwenden Strahlungsquellen liegen die entsprechenden Strahlungsdichten bei 10 bis 60 kGray, vorzugsweise bei 20 bis 50 kGray [rem/cm<sup>2</sup>].

Die auspolymerisierten Zuckerwürfel können anschließend zur weiteren Formgebung bearbeitet werden oder der Zucker anschließend durch Behandeln mit Wasser oder Alkohol herausgelöst werden.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung von bioresorbierbaren Polymerisationsprodukten gemäß Anspruch 4 zur Herstellung von Zahnlacken, Zahn-Inlays und/oder implantierbaren Formkörpern.

5

#### Beispiel 1

50 ml Ethylenglycol-oligolactid-bismethacrylat wird mit 1 % Campherchinon 20 Minuten unter Rühren lichtgeschützt gemischt und in eine

Braunglasflasche abgefüllt. Die Mischung wird auf den Zahn aufgetragen
und mit einem Lichtgriffel, z.B. der Fa. Kulzer, Translux EC, 200 Watt 2 x 30 Sekunden gehärtet.

Die entstehende polymere Schicht auf der Zahnoberfläche ist sehr fest

15

#### Beispiel 2

und mechanisch abriebstabil.

Für eine Parodontitis-Behandlung am Beagle-Hund sind höher viskose bis plastisch verformbare "Zahnlack"-Systeme geeignet.

20 In einem Kneter wird die in Beispiel 1 hergestellte Mischung mit 40 Gew. % Glycero-oligolactid (1:8), das vorher auf 50 °C erhitzt wurde, versetzt und gemischt.

Nach Auftragen des Zahnlackes wird mit einem Lichtgriffel, Translux EC, 200 Watt 2 x 40 Sekunden gehärtet.

25

#### Beispiel 3

Durch Einmischung von 30 Gew. % Hydroxylapatit zu Ethylenglycololigolactid-bismethacrylat (1:8) erhält man eine hochviskose, fest-poröse Masse. Diese wird in einen Negativabdruck eingebracht und durch γ-Bestrahlung bei 25-50 kGy zur Polymerisation gebracht.

#### Beispiel 4

Ein Zuckerwürfel wird in eine Siliconform eingebracht, die so beschaffen ist, daß die Kantenflächen des Zuckerwürfels allseitig vom Silicon um-

10

ağ.

schlossen ist, die Ob r- und Unterseite ab r offen belassen ist. Durch Anlegen eines Vakuums an die Unt rseite der Siliconform wird nach Aufbringen von 5 ml Ethylenglycol-oligolactid-bismethacrylat auf die Oberseite des Würfelzuckers, dieses in und durch den Zucker gesaugt. Der so beladene Zuckerwürfel kann bei 0 bis 4°C gelagert werden. Die Polymerisation erfolgt durch Bestrahlen des Materials bei 25 kGy.

Die Beladungstechnik kann auch derart modifiziert werden, indem der von der Siliconform umschlossene Würfelzucker zunächst mit 3 ml 60 °C heißem Ethylenglycol-oligolactid-bismethacrylat, das 8 Gew. % 9-BBN (Borabicyclononan) enthält, beladen wird. Anschließend werden 5 ml Ethylenglycol-oligolactid-bismethacrylat hindurchgesaugt.

Eine weitere Möglichkeit der Beladung besteht durch das Einlegen mehrer Zuckerwürfel in einem Überschuß Klebermonomer in einem Exsiccator und Anlegen eines Vakuums.

Die auspolymerisierten Zuckerwürfel wurden mit einer Instron Prüfmaschine auf Druckfestigkeit geprüft. Formkörper, bei denen die Zuckermatrix nicht durch Wasser oder Alkohol herausgelöst wurde, zeigten Druckfestigkeiten von 30 MPa, bei Formkörpern mit herausgelöster Matrix betrug die Druckfestigkeit 3 MPa.

25

20

30

30

35

#### Patentansprüche

 Verfahren zur Herstellung von bioresorbierbaren Polymerisationsprodukten, dadurch gekennzeichnet, daß monomere Verbindungen, im wesentlichen bestehend aus Zusammensetzungen der Formel I

worin

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> jeweils unabhängig voneinander -(CH<sub>2</sub>)-, -CH(CH<sub>3</sub>)-, -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-, -CH(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)-, 1,2-, 1,3- oder 1,4-Phenylen, R<sup>4</sup>, R<sup>4</sup>', R<sup>4</sup>'' jeweils unabhängig voneinder H oder CH<sub>3</sub>, jeweils unabängig voneinander 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10 und n 0 oder 1

- 25 mittels elektromagnetischer Strahlung polymerisiert werden.
  - Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammensetzungen der Formel I bei Temperaturen zwischen 0 und 80 °C polymerisiert werden.
  - Verfahren nach den Ansprüchen 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymerisation der Zusammensetzungen der Formel I unter Zusatz eines Starters und/oder eines Beschleunigers durchgeführt werden.

Gil.

10

- 4. Bior sorbierbares Polymerisationsprodukt auf Basis von Ethylenglycol- und/oder Glycero-oligoester-(meth)acrylaten, erhältlich nach einem Verfahren der Ansprüche 1 - 3.
- 5. Zahnlack auf Basis von bioresorbierbaren Polymerisationsprodukten gemäß Anspruch 4, erhältlich
  - durch Vermischen der monomeren Zusammensetzung mit 0,05
     bis 4 Gew. % Campherchinon,
  - b) Aufbringen der Mischung auf das zu lackierende Gewebe oder den Zahn und
  - c) Polymerisation mittels elektromagnetischer Strahlung im Bereich von 50 bis 800 nm.
- 6. Zahn-Inlays auf Basis von bioresorbierbaren Polymerisationsprodukten gemäß Anspruch 4, erhältlich
  - a) durch Vermischen der monomeren Zusammensetzung mit 10
     bis 80 Gew. % Hydroxylapatit,
  - b) Einbringen der Masse in einen zahntechnischen Negativabdruck und
- 20 c) Polymerisation mittels elektromagnetischer Strahlung < 10 nm.
  - 7. Implantierbare Formkörper mit interkonnektierendem Porensystem auf Basis von bioresorbierbaren Polymerisationsprodukten gemäß Anspruch 4, erhältlich
- 25 a) durch Einbringen der monomeren Zusammensetzung in eine poröse Matrix und
  - b) Polymerisation mittels elektromagnetischer Strahlung < 10 nm.
- 8. Verwendung von bioresorbierbaren Polymerisationsprodukten gemäß
  30 Anspruch 4 zur Herstellung von Zahnlacken, Zahn-Inlays und/oder implantierbaren Formkörpern.

Int. .ional Application No PCT/EP 97/06029

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K6/083 C08F22/10 C08F299/	04 C08G63/91 A61L27	7/00
According to	o International Patent Classification(IPC) or to both national classifica	tion and IPC	
	SEARCHED		
Minimum do IPC 6	commentation searched (classification system followed by classification A61K A61L C08F C08G	n symbols)	
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that su	ich documents are included in the fields searc	hed
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and. where practical, search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category <sup>2</sup>	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 017 936 A (KANEBO LTD) 29 00 1980 see page 10, line 26 - page 11, l see claims		1
Y	EP 0 085 944 A (HENKEL KGAA) 17 A 1983 cited in the application see page 9, line 27 - page 17, li see claims; examples		1,3-6,8
Υ	EP 0 104 491 A (BLENDAX WERKE SCH CO) 4 April 1984 see page 1, paragraph 1 - paragra see page 7, paragraph 4 - paragra	uph 2 " " " " "	1,3-6,8
<u> </u>		′	
X Furt	! her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	arnex.
"A" docum consx "E" earlier filing ( "L" docum which citatio "O" docum other	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on pnority claimts) or is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) sent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but than the pnority date claimed	"T" later document published after the internor priority date and not in conflict with the cited to understand the principle or theolinvention "X" document of particular relevance; the clacamot be considered novel or cannot be involve an inventive step when the document of particular relevance; the clacamot be considered to involve an invention document is combined with one or more ments, such combination being obvious in the art.  "&" document member of the same patent face.	ne application but iny underlying the imed invention e considered to iment is taken alone imed invention intive step when the e other such docu- to a person skilled
Date of the	actual completion of theinternational search	Date of mailing of the international search	h report
2	23 February 1998	02/03/1998	
Name and	mailing address of the ISA  European Patent Offics, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (-31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt,	Authorized officer	c
]	Fax: (+31-70) 340-3016	Cousins-Van Steen,	u

Int ...tional Application No PCT/EP 97/06029

		PC1/EP 9//06029
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category :	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	US 4 722 948 A (SANDERSON JOHN E) 2 February 1988 see column 11, line 40 - column 12, line 19	4
Α	US 4 244 689 A (ASHMAN ARTHUR) 13 January 1981 see column 3, line 4 – column 5, line 34	7
A	DE 29 17 037 B (J. GAENSHEIMER) 17 April 1980 see column 1, line 39 - line 47	6
A	EP 0 090 493 A (ICI PLC) 5 October 1983 see page 3, line 8 - line 31	5
A	EP 0 086 401 A (HENKEL KGAA) 24 August 1983 cited in the application	
ya wai ra		u
	·	

.)). 원론

Information on patent family members

In .tional Application No PCT/EP 97/06029

		{ FC1/	EF 97/06029
Patent document cited in search repo	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0017936	A 29-10-80	JP 55136212 A JP 55136211 A EP 0092260 A US 4327014 A US 4440878 A US 4454258 A	23-10-80 23-10-80 26-10-83 27-04-82 03-04-84 12-06-84
EP 0085944	A 17-08-83	DE 3204504 A DE 3229635 A EP 0086401 A JP 58147421 A JP 1844364 C JP 5035195 B JP 58147476 A US 4731425 A US 4626310 A US 4675433 A	18-08-83 09-02-84 24-08-83 02-09-83 25-05-94 25-05-93 02-09-83 15-03-88 02-12-86 23-06-87
EP 0104491	A 04-04-84	JP 1764900 C JP 4050285 B JP 59080632 A US 4579904 A	11-06-93 13-08-92 10-05-84 01-04-86
US 4722948	A 02-02-88	NONE	
US 4244689	A 13-01-81	NONE	
DE 2917037	B 17-04-80	NONE	
EP 0090493	A 05-10-83	AU 561260 B AU 1174783 A CA 1238141 A CA 1236645 C DK 101483 A US 4602076 A	07-05-87 08-09-83 14-06-88 10-05-88 05-09-83 22-07-86
EP 0086401	A 24-08-83	DE 3204504 A EP 0085944 A JP 58147421 A JP 1844364 C	18-08-83 17-08-83 02-09-83 25-05-94

information on patent family members

In. stional Application No PCT/EP 97/06029

Patent document ited in search report	Publication date	Patent for member		Publication date
P 0086401 A	·	JP 5035	195 B	25-05-93
		JP 58147	476 A	02-09-83
		US 4731	425 A	15-03-88
		US 4626	310 A	02-12-86
		US 4675	433 A	23-06-87

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

Ir. ationales Aktenzeichen PCT/EP 97/06029

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 6 A61K6/083 C08F22/10 A. KLASS IPK 6 C08F299/04 C08G63/91 A61L27/00 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE echerchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) A61K A61L C08F C08G Recherchierte aber micht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sowert diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) Sist. C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Kategorie<sup>5</sup> 1 EP 0 017 936 A (KANEBO LTD) 29.0ktober X siehe Seite 10, Zeile 26 - Seite 11, Zeile siehe Ansprüche EP 0 085 944 A (HENKEL KGAA) 17. August 1.3 - 6.8Υ 1983 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 9, Zeile 27 - Seite 17, Zeile siehe Ansprüche; Beispiele 1,3-6,8EP 0 104 491 A (BLENDAX WERKE SCHNEIDER Y CO) 4.April 1984 siehe Seite 1, Absatz 1 - Absatz 2 siehe Seite 7, Absatz 4 - Absatz 6 -/--Siehe Anhang Patentlamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X "T" Spätere Veröffentlichung, die nach deminternationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der \* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "E" ålteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-schemen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Veröflentlichung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 23.Februar 1998 02/03/1998 Bevolfmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016 Cousins-Van Steen, G

1

II. ationales Aktenzeichen
PCT/EP 97/06029

	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	<del> </del>	
Kategorie <sup>2</sup>	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komi	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	US 4 722 948 A (SANDERSON JOHN E) 2.Februar 1988 siehe Spalte 11, Zeile 40 - Spalte 12, Zeile 19		4
A	US 4 244 689 A (ASHMAN ARTHUR) 13.Januar 1981 siehe Spalte 3, Zeile 4 - Spalte 5, Zeile 34		7
<b>A</b> .	DE 29 17 037 B (J. GAENSHEIMER) 17.April 1980 siehe Spalte 1, Zeile 39 – Zeile 47		6
A	EP 0 090 493 A (ICI PLC) 5.0ktober 1983 siehe Seite 3, Zeile 8 - Zeile 31		5
A	EP 0 086 401 A (HENKEL KGAA) 24.August 1983 in der Anmeldung erwähnt		
	<del></del>		
	,	•	

TO THE

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentlamilie gehören

PCT/EP 97/06029

	•	1 ' '	.1/E1 3//00023
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0017936 A	29-10-80	JP 55136212 A JP 55136211 A EP 0092260 A US 4327014 A US 4440878 A US 4454258 A	23-10-80 23-10-80 26-10-83 27-04-82 03-04-84 12-06-84
EP 0085944 A	17-08-83	DE 3204504 A DE 3229635 A EP 0086401 A JP 58147421 A JP 1844364 C JP 5035195 B JP 58147476 A US 4731425 A US 4626310 A US 4675433 A	18-08-83 09-02-84 24-08-83 02-09-83 25-05-94 25-05-93 02-09-83 15-03-88 02-12-86 23-06-87
EP 0104491 A	04-04-84	JP 1764900 C JP 4050285 B JP 59080632 A US 4579904 A	11-06-93 13-08-92 10-05-84 01-04-86
US 4722948 A	02-02-88	KEINE	·
US 4244689 A	13-01-81	KEINE	
DE 2917037 B	17-04-80	KEINE	
EP 0090493 A	05-10-83	AU 561260 B AU 1174783 A CA 1238141 A CA 1236645 C DK 101483 A US 4602076 A	07-05-87 08-09-83 14-06-88 10-05-88 05-09-83 22-07-86
EP 0086401 A	24-08-83	DE 3204504 A EP 0085944 A JP 58147421 A JP 1844364 C	18-08-83 17-08-83 02-09-83 25-05-94

Int .ionales Aktenzeichen

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0086401 A		JP 5035195 B JP 58147476 A US 4731425 A US 4626310 A US 4675433 A	25-05-93 02-09-83 15-03-88 02-12-86 23-06-87
75 .51			\$ 5.5 \$ 7.5 \$ 7.5
**************************************			( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( )
	•		
		·	
			·